# (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平11-322888

(43)公開日 平成11年(1999)11月26日

(51) Int.Cl.<sup>6</sup>

識別記号

C 0 8 G 18/69 18/02 FΙ

C 0 8 G 18/69

18/02

Z

審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 12 頁)

(21)出願番号

特願平11-64616

(22)出願日

平成11年(1999) 3月11日

(31) 俊光橋士

(31)優先権主張番号 特願平10-92724

(32)優先日

平10(1998) 3月20日

(33)優先権主張国

日本 (JP)

(71)出願人 000004374

日消紡績株式会社

東京都中央区日本橋人形町2丁目31番11号

(72) 発明者 天野 聡

東京都足立区西新井榮町1-18-1 日清

紡績株式会社東京研究センター内

(72)発明者 中村 典雅

東京都足立区西新井梁町1-18-1 日清

紡績株式会社東京研究センター内

(74)代理人 弁理士 小林 雅人 (外1名)

### (54) 【発明の名称】 ポリカルボジイミド共重合体及びその製造方法

### (57)【要約】

【課題】 従来技術の難点を解消し、ポリカルボジイミド樹脂が本来有する優れた耐熱性を生かしつつ、従来のポリカルボジイミド樹脂に比較して、粉末状物或いは顆粒状物等の固体とした場合の加熱加圧下での熱成形性を向上させ、且つ、加熱下での膨れ等のないポリカルボジイミド共重合体及びその製造方法を提供する。

【解決手段】 本発明のポリカルボジイミド共重合体は、式(1)

# 【化1】

OCN-
$$\{R_1-NCN\}_p$$
- $\{R_1-X-R_2-X-R_1-\{NCN-R_1\}_p\}_q$ -NCO
$$[X-R_1-\{NCN-R_1\}_p-NCO]_r$$

で表されることを特徴とし、本発明のポリカルボジイミド共重合体の製造方法は、多官能液状ゴムと、該多官能液状ゴムに対して過剰量の有機ジイソシアネートとを反応させた後、カルボジイミド化触媒を用いて反応系内のジイソシアネート成分をカルボジイミド化することを特徴とする。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 式(1)

OCN-
$$(R_1-NCN)_p$$
- $[R_1-X-R_2-X-R_1-(NCN-R_1)_p]_q$ -NCO
$$[X-R_1-(NCN-R_1)_p-NCO]_r$$
(1)

(式中、R₁はイソシアネート残基を、R₂は多官能液状 ゴム残基を、Xはウレタン結合、アミド結合又はウレア 結合のいずれかを表し、pは5~50の整数を、qは1 ~5の整数を、rは0又は1をそれぞれ表す。) を主た 10 る構造とすることを特徴とするポリカルボジイミド共重 合体。

1

【請求項2】 多官能液状ゴムと、該多官能液状ゴムに 対して過剰量の有機ジイソシアネートとを反応させた 後、カルボジイミド化触媒を用いて反応系内のジイソシ アネート成分をカルボジイミド化することにより得られ※ ※る請求項1に記載のポリカルボジイミド共重合体。

【請求項3】 粉末又は顆粒状のものである請求項1又 は2に記載のポリカルボジイミド共重合体。

2

【請求項4】 多官能液状ゴムと、該多官能液状ゴムに 対して過剰量の有機ジイソシアネートとを反応させた 後、カルボジイミド化触媒を用いて反応系内のジイソシ アネート成分をカルボジイミド化することを特徴とす る、式(1)

【化2】

OCN-
$$(R_1-NCN)_p$$
- $[R_1-X-R_2-X-R_1-(NCN-R_1)_p]_q$ -NCO
$$[X-R_1-(NCN-R_1)_p-NCO]_r$$

(式中、R1はイソシアネート残基を、R2は多官能液状 ゴム残基を、Xはウレタン結合、アミド結合又はウレア 結合のいずれかを表し、pは5~50の整数を、qは1 ~5の整数を、rは0又は1をそれぞれ表す。)を主た る構造とするポリカルボジイミド共重合体の製造方法。

【請求項5】 ポリカルボジイミド共重合体が粉末又は 顆粒状のものである請求項4に記載のポリカルボジイミ ド共重合体の製造方法。

【請求項6】 重合溶媒が、脂環式エーテル、芳香族炭 である請求項4又は5に記載のポリカルボジイミド共重 合体の製造方法。

# 【発明の詳細な説明】

### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ポリカルボジイミド共 重合体及びその製造方法に関するものであり、更に詳し くは、ポリカルボジイミド樹脂主鎖中に液状ゴム構造を 導入することにより、ポリカルボジイミド樹脂が本来有 する耐熱性を生かしつつ、粉末状物或いは顆粒状物等の 固体とした場合の熱成形性を向上させたポリカルボジイ 40 ミド共重合体及びその製造方法に関するものである。

# [0002]

【従来の技術】ポリカルボジイミド樹脂、特に芳香族ポ リカルボジイミド樹脂は、耐熱性の高い樹脂として知ら れており、このもののワニスや粉末物等は、成形材料や 耐加水分解安定剤等として利用されているものの、ポリ カルボジイミド樹脂の粉末物又は顆粒状物については、 成形材料としては熱流動性が良くないという欠点を有し ていることが知られていた。

【0003】ポリカルボジイミド樹脂の粉末に関して

は、例えば、J. Appl. Poly. Sci., 21, 1999 (1977)や 特公昭52-16759号公報に、4,4'-ジフェニ ルメタンジイソシアネートと分子量規制剤としての有機 モノイソシアネートとを、不活性有機溶媒中、カルボジ イミド化触媒の存在下で反応させることにより、ポリカ ルボジイミド樹脂を粉末として単離する方法が開示され ている。

【0004】即ち、上記J. Appl. Poly. Sci.には、キ シレン溶媒中で上記反応を行い、反応終了後に反応系を 化水素及びそれらの混合物からなる群より選ばれるもの 30 室温へ冷却する間に析出した固体を濾過により単離し、 更に濾液を過剰のヘキサン中に投入して、析出した固体 を濾過により単離し、両者合わせた析出物を乾燥するこ とにより得られた粉末を、末端封止ポリカルボジイミド 樹脂と称し、加熱加圧下での流動性は改善されたことを 含み、その特性が記述されているのである。

# [0005]

【発明が解決しようとする課題】上記末端封止ポリカル ボジイミド樹脂の粉末については、しかしながら、末端 封止剤であるモノイソシアネート同士が反応して生成す るモノカルボジイミドや低分子量のカルボジイミド等の 低分子量物を含有しているため、高温下で成形又は使用 すると、これら低分子量物がガス化し、発泡、膨れや臭 気等の原因となるという問題がある。

【0006】本発明は、上記のような従来技術の問題を 解消し、ポリカルボジイミド樹脂が本来有する優れた耐 熱性を生かしつつ、従来のポリカルボジイミド樹脂に比 較して、粉末状物或いは顆粒状物等の固体とした場合の 加熱加圧下での熱成形性を向上させ、且つ、加熱下での 膨れ等のないポリカルボジイミド共重合体及びその製造 50 方法を提供することを目的としてなされた。

[0007]

\*に本発明は、式(1)

[化3]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するため\*

OCN-
$$(R_1 - NCN)_p - [R_1 - X - R_2 - X - R_1 - (NCN - R_1)_p]_q - NCO$$

$$[X - R_1 - (NCN - R_1)_p - NCO]_r$$
(1)

(式中、R1はイソシアネート残基を、R2は多官能液状 ゴム残基を、Xはウレタン結合、アミド結合又はウレア 結合のいずれかを表し、pは5~50の整数を、qは1 ~5の整数を、rは0又は1をそれぞれ表す。) を主た 10 る構造とすることを特徴とするポリカルボジイミド共重 合体を提供する。

【0008】上記目的を達成するために本発明は又、多 官能液状ゴムと、該多官能液状ゴムに対して過剰量の有 機ジイソシアネートとを反応させた後、カルボジイミド 化触媒を用いて反応系内のジイソシアネート成分をカル ボジイミド化することを特徴とする上記ポリカルボジイ ミド共重合体の製造方法を提供する。

### [0009]

【発明の実施の態様】以下に本発明を詳細に説明する。 【0010】本発明のポリカルボジイミド共重合体は、 上記式(1)を主たる構造とするものであり、式中のR 1はイソシアネート残基を、R2は多官能液状ゴム残基 を、Xはウレタン結合、アミド結合又はウレア結合のい ずれかを表している。

【0011】上記イソシアネート残基(R<sub>1</sub>)とは、有 機ジイソシアネートより二つのイソシアネートを除去し た場合の構造を、又、多官能液状ゴム残基(R<sub>2</sub>)と は、多官能液状ゴムより、ウレタン結合、アミド結合又 した場合の構造をそれぞれ表している。

【0012】本発明で使用する有機ジイソシアネートと しては、芳香族又は脂肪族のいずれの種類のものを使用 しても良いが、反応の制御の面からは芳香族系ジイソシ アネートを使用することが好ましい。

【0013】上記芳香族系有機ジイソシアネートの例と しては、4,4'ージフェニルメタンジイソシアネー ト、4,4'-ジフェニルエーテルジイソシアネート、 p-フェニレンジイソシアネート、m-フェニレンジイ ェニルジイソシアネート、oートリジンジイソシアネー ト、ナフチレンジイソシアネート、2、4'ートリレン ジイソシアネート、2、6'ートリレンジイソシアネー ト等を挙げることができる。

【0014】又、脂肪族系有機ジイソシアネートの例と しては、ヘキサメチレンジイソシアネート、2、2、4 ートリメチルヘキサメチレンジイソシアネート、4、 4'ージシクロヘキシルメタンジイソシアネート、キシ リレンジイソシアネート、テトラメチルキシリレンジイ

キシルジイソシアネート、リジンジイソシアネート、メ チルシクロヘキサン-2, 4-ジイソシアネート等を挙 げることができる。

【0015】本発明のポリカルボジイミド共重合体は、 例えばワニス状物として得ることも、粉末状物或いは顆 粒状物として得ることもできるが、粉末状物或いは顆粒 状物として得る場合、そのために使用する有機ジイソシ アネートとしては、室温 (20℃) 付近で固体であるも のが好ましい。

【0016】上記のような有機ジイソシアネートとして  $\mathsf{d} \times \mathsf{A} \times \mathsf{A} = \mathsf{A} \times \mathsf{A} \times$ ートリジンジイソシアネート、4, 4'ージフェニルエ ーテルジイソシアネート、フェニレンジイソシアネート 20 等を例示することができ、その中でも特に汎用性の面か ら、4、4'-ジフェニルメタンジイソシアネートを好 ましい例として挙げることができる。尚、これらのジイ ソシアネートは、単独で用いても良いし、2種類以上を 混合して用いても良い。

【0017】本発明で使用する多官能液状ゴムとは、一 分子中にイソシアネートと反応し得る官能基を2つ以上 持つ液状ゴムであり、このような官能基としては、-O H, -COOH,  $-NH_2$ , -NHR,  $-SO_3H$ , -SH、-NHCONH₂や-NHCOOR等を挙げること はウレア結合を形成するためのいくつかの官能基を除去 30 ができるが、この中でも特に、反応性及び使い勝手の面 から、一OH、一COOH、一NH2、一NHRが好ま

> 【0018】尚、後述する本発明の効果をより有効にす るために、多官能液状ゴムの分子量は200以上である ことが望ましく、分子量が200より小さいと、屈曲性 を付与する効果が低いだけでなく、加熱成形時に未反応 の低分子量物が蒸発して、成形物に好ましくない影響を 与えることがある。

【0019】上記のような多官能液状ゴムとしては、液 ソシアネート、3, 3'ージメトキシー4, 4'ービフ 40 状ポリブタジエン {例えば、宇部興産(株)のHyca r CTB (商標) や、日本曹達 (株) のNisso PB(商標)等 、液状ポリブタジエンーアクリロニト リル共重合体 (例えば、宇部興産 (株) のHycar CTBNやATBN(商標)等}、液状ポリイソプレン {例えば、クラレ社製のクラプレンLIR-403 (商 標) } や液状水添ポリイソプレン、液状ポリサルファイ ド、液状シリコーン等を例示することができ、無論これ らの変成品も使用することができる。

【0020】尚、上記多官能液状ゴムのうち、クラレ社 ソシアネート、イソホロンジイソシアネート、シクロへ 50 製のクラプレンLIR-403 (商標) は、液状ゴムー

分子中に3個のカルボキシル基を有するものである。 【0021】又、前記多官能液状ゴム残基(R2)としては、以下のようなものを例示することができる。 【化4】

液状ポリプタジエンーアクリロニトリル共重合体の残基

$$\frac{\left\{ \text{CH}_2\text{-CH=CH-CH}_2 \right\}_{x} \left\{ \text{CH}_2\text{-CH} \right\}_{y}}{\text{CN}}$$

液状ポリプタジエンの残基

$$-(CH_2-CH=CH-CH_2)_x$$

液状ポリイソプレンの残基

【0022】尚、上記式中のx、y及びzは以下のような範囲の整数を表している。

液状ポリブタジエンーアクリロニトリル共重合体の場合  $4 \le x + y$   $1 \le z$ 

ポリブタジエンの場合

 $4 \le x$ 

ポリイソプレンの場合

 $3 \leq x$ 

【0023】又、式(1) において、部分構造 (NCN-R<sub>1</sub>)

の重合度を示すpは、5~50の整数を表しており、pが5未満であれば、ポリカルボジイミド樹脂が本来持つべき物性を発現させ得ないと共に、粉末又は顆粒状物としてこれを取り出すことが困難となり、逆にpが50を30越えると、ポリカルボジイミド共重合体の合成時にゲル化する可能性が高くなってしまう。

【0024】式(1)において、部分構造

 $[R_1-X-R_2-X-R_1-(NCN-R_1)_{\mathfrak{p}}]_{\mathfrak{q}}$  の重合度を示す $\mathfrak{q}$  は、 $1\sim 5$  の整数を表しており、 $\mathfrak{q}$  が 0 の場合は従来のポリカルボジイミド樹脂と同一となるため、 $\mathfrak{q}$  の範囲からは当然に除外され、又、5 を越えると分子量が大きくなり過ぎるため、ポリカルボジイミド共重合体の合成時にゲル化する可能性が高くなってしまう。

【0025】式(1)において、R₂に結合する部分構造

 $[X-R_1-(NCN-R_1)_p-NCO]_r$ 

の重合度を示す r は、0又は1を表し、r が0であれば 線状の本発明ポリカルボジイミド共重合体を与えるが、 2以上になると架橋点が多くなってしまうため、ポリカ ルボジイミド共重合体の合成時又は保存時にゲル化する 可能性が高くなる。

【0026】上記本発明のポリカルボジイミド共重合体 ラヒドロフランやジオキサン等の脂環式エーテルやベンは、多官能液状ゴムと、該多官能液状ゴムに対して過剰 50 ゼン、トルエン等の芳香族炭化水素化合物を挙げること

量の有機ジイソシアネートとを反応させた後、カルボジイミド化触媒を用いて反応系内のジイソシアネート成分をカルボジイミド化する本発明の製造方法により製造することができる。

【0027】本発明の製造方法で使用する有機ジイソシアネート及び多官能液状ゴムについては、すでに説明した通りである。

【0028】又、上記「反応系内のジイソシアネート成分」とは、主として、

- 10 1. 反応に関与しなかった有機ジイソシアネート
  - 2. 多官能液状ゴムと有機ジイソシアネートが反応して 生じた、分子中に2個以上のイソシアネート基を有する 多官能液状ゴム誘導体を、副次的に
  - 3. 多官能液状ゴムと有機ジイソシアネートが反応して 生じた、分子中に1個のイソシアネート基を有する多官 能液状ゴム誘導体を意味する。

【0029】尚、上記化合物3.の存在する確率は極めて低いものではあるが、反応に関与しなかった有機ジイソシアネート1. (過剰に存在する)と反応して上記化20 合物2.となり、カルボジイミド化されるものである。

【0030】又、本発明の製造方法では、多官能液状ゴムに対して過剰量の有機ジイソシアネートを使用するのであるが、この「過剰量」としては、

【化5】

イソシアネート基の数

7 ≦

# 多官能液状ゴム中の活性水素の数

となる範囲を例示することができる。

【0031】而して、本発明の製造方法は、有機ジイソシアネートと多官能液状ゴムを反応させた後、カルボジイミド化触媒を添加して、ポリカルボジイミド共重合体を合成するところに特徴があり、この順序を逆にし、ポリカルボジイミド樹脂合成中又は合成後に、液状ゴムと反応させようとすると、液状ゴムの官能基がイソシアネート基だけでなく、カルボジイミド基とも反応してゲル化する可能性が高くなり、その結果、目的とする共重合体を得ることは非常に困難となる。

【0032】本発明の製造方法における有機ジイソシアネートと多官能液状ゴムとの反応は、反応時に系が固化 40 或いはゲル化しないなら、バルク (無溶媒系)で行うことができ、もし両者をバルクにて反応させた際に系が固 化或いはゲル化するなら、適当な溶媒を用いて反応を行うこともできる。

【0033】上記のような溶媒としては、原料である有機ジイソシアネート、多官能液状ゴム、更にこれらの反応生成物及びこの反応生成物をカルボジイミド化して得られるポリカルボジイミド共重合体のすべてを溶解させ得るものが好ましく、このような溶媒の例として、テトラヒドロフランやジオキサン等の脂環式エーテルやベンゼントルエン第の苦季族炭化水素化会物を挙げること

ができ、その中でも特に、テトラヒドロフランの使用が 好ましい。尚、これらの溶媒は、単独で用いても、2種 類以上混合して用いても良い。

【0034】上記有機ジイソシアネートと多官能液状ゴ ムとの反応における反応温度は、イソシアネート基と反 応する官能基の種類にもよるが、30~180℃で行う ことが好ましく、反応時間の短縮或いは過熱による液状 ゴムの熱劣化防止を考慮すると、50~150℃で行う ことが好ましく、又、溶媒を用いた場合は、50℃~溶 媒の沸点温度であることが望ましい。

【0035】尚、カルボジイミド化反応の温度は、溶媒 の種類やモノマー濃度により決定されるが、好ましく は、50℃~溶媒の沸点温度である。

【0036】又、カルボジイミド化触媒としては、従来 公知であるものを使用すればよく、例えば3-メチルー 1-フェニルー2-ホスホレン-1-オキシド、3-メ チルー1-フェニルー3-ホスホレンー1-オキシド、 3-メチル-1-エチル-2-ホスホレン-1-オキシ ド等のホスホレンオキシドを挙げることができ、中でも 3-メチル-1-フェニル-2-ホスホレン-1-オキ 20 シドが反応性の面から好ましい。尚、触媒量は、使用す る有機ジイソシアネートに対し0.1~1.0wt%と することが好ましい。

【0037】上記カルボジイミド化反応を行う際の固形 分の濃度としては、反応系の総重量の5~50重量%で あることが好ましく、更に好ましくは20~30重量% であり、固形分濃度が5重量%未満であると、後述する 貧溶媒を添加してポリカルボジイミド共重合体を析出さ せる際に、大量の貧溶媒を必要とするため、経済的でな くなり、一方、固形分濃度が50重量%を越えると、重 30 合途中で系がゲル化或いは固化する可能性が非常に高く なり、不都合となる。

【0038】一方、本発明におけるポリカルボジイミド 共重合体を粉末或いは顆粒状物として得るには、公知の 方法を使用することができ、即ち、ポリカルボジイミド 共重合体の溶液に、該共重合体の貧溶媒を加えて該共重 合体を固体として析出させ、これを濾取或いはスプレー ドライ法等により、最終的に粉末又は顆粒状物として得 るというものである。

【0039】上記のような貧溶媒としては、得られた粉 40 末或いは顆粒状のポリカルボジイミド共重合体を乾燥さ せる際の経済性を考慮すると、できるだけ低沸点のもの が好ましく、このような貧溶媒の種類として、例えば脂 肪族炭化水素類、エステル類、エーテル類、ケトン類を 挙げることができ、更に具体的には、脂肪族炭化水素と して、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、ノナ ン等を、エステル類としては、酢酸メチル、酢酸エチ ル、酢酸イソプルピル、酢酸ブチル、プロピオン酸エチ ル、酪酸メチル、酪酸エチル等を、エーテル類として

ルエーテル等を、ケトン類としては、アセトン、メチル エチルケトン、ジエチルケトン、メチルプロピルケト ン、メチルイソブチルケトン、メチルイソプロピルケト ン等を例示することができる。尚、これらの溶媒は、2 種以上混合して使用することもできる。

【0040】貧溶媒の添加量は、貧溶媒の種類及びポリ カルボジイミド共重合体溶液中の固形分濃度により変わ るが、ポリカルボジイミド共重合体溶液に対し0.5~ 10重量倍が適当であり、使用する貧溶媒の量がポリカ ルボジイミド共重合体溶液の0.5重量倍未満である と、ポリカルボジイミド共重合体を粉末又は顆粒状物と して得ることは困難であり、逆に10重量倍を越える と、ポリカルボジイミド共重合体の生産性が悪くなる。

【0041】上記貧溶媒の添加時期は、重合反応終了直 後でも、或いは、ポリカルボジイミド共重合体溶液を冷 却させた後でも良いが、粉末の析出をより速やかに行わ せるには、ポリカルボジイミド共重合体溶液を5~20 ℃に冷却した後、貧溶媒を添加し、その後1~10時 間、5~20℃にて撹拌することが好ましい。

【0042】もちろん、本発明により製造されたポリカ ルボジイミド共重合体は、例えばワニス状物として得る こともできる。

【0043】尚、本発明の製造方法を応用すれば、末端 封止されたポリカルボジイミド共重合体及び該共重合体 の粉末物も製造できることは、容易に推定される。

【0044】又、本発明により製造されたポリカルボジ イミド共重合体は、例えばエポキシ樹脂やフェノール樹 脂の改質剤(接着性向上剤、耐熱性向上剤等)として応 用することができ、これらを混合したものをトランスフ ァー成形法、押し出し成形法、圧縮成形法、射出成形法 等の既知の成形法により成形して、各種の工業製品とし て使用することもできる。

【0045】以下、具体的な例を挙げ本発明を更に詳細 に説明する。尚、本発明はこれらの記載例に限定される ものではない。

### 【0046】実施例1

撹拌モーター及びコンデンサーを取り付けた3リットル のセパラブルフラスコに、400gのテトラヒドロフラ ン(以下「THF」と記す)に溶解させた4、4^-ジ フェニルメタンジイソシアネート(以下「MDI」と記 す) 150gを仕込んだ。ここへ、ATBN (宇部興産 (株) から市販されている末端アミンのNBR [商 標]) 21. 6gを200gのTHFに溶解させた溶液 を、室温下にて滴下添加した。添加終了後、75℃で4 時間反応を行ったところ、IRスペクトルで1638c m<sup>-1</sup>にウレアの吸収が観測された。次いで、3-メチル -1-フェニル-2-ホスホレン-1-オキシド0.4 5gを添加し、75℃で5.5時間カルボジイミド化反 応を行った。 IRスペクトルを測定したところ、211 は、ジエチルエーテル、ジブチルエーテル、イソプロピ 50 0 c m<sup>-1</sup>にカルボジイミドの吸収が観測された(図1に

10

示す)。その後、系を冷却し、溶液温度が10℃になっ た時点で、撹拌しながらn-ヘキサンを800g添加し た。しばらく冷却・撹拌を続けていたところ、スラリー が得られた。こうして得られたスラリーをヌッチェを用 いて減圧濾過し、ウエットケーキを得た。これを乳鉢に より軽く解した後、減圧下70℃で5時間乾燥させ、白 色粉末を得た。この粉末のDSCで測定した融点は12 1℃であった。又、この共重合体は、式(1)において X=ウレア結合、p=25、q=1、r=0のものであ ると考えられた。更に、この共重合体の数平均分子量を 10 測定したところ、 $Mn=4.1\times10^3$ であった(ゲル パーミエーションクロマトグラフィーで測定し、ポリス チレン換算をした値であり、以下、実施例において同じ である。)。

# 【0047】実施例2

実施例1と同様の合成装置を用い、原料投入口よりMD I240gとCTBN (宇部興産(株)から市販されて いる、末端カルボキシル基のNBR [商標] ) 33.6 gを仕込み、130℃で5時間反応させた後、THF5 60gと3ーメチルー1ーフェニルー2ーホスホレンー 1-オキシドO. 48gを添加し、75℃にて2. 75 時間カルボジイミド化反応を行った。IRスペクトルを 測定したところ、2110 c m<sup>-1</sup>にカルボジイミドの吸 収が観測された。反応終了後、系を冷却し、溶液温度が 10℃になった時点で、n-ヘキサン1000gを添加 し、更に冷却・撹拌を行ったところ、スラリーが得られ た。得られたスラリーを濾過し、固形分を乳鉢で軽く解 した後、減圧下70℃にて5時間乾燥させ、白色粉末を 得た。この粉末のDSCで測定した融点は116℃であ った。又、この共重合体は、式(1)においてX=アミ 30 ド結合、p=50、q=1、r=0のものであると考え られた。更に、この共重合体の数平均分子量を測定した ところ、Mn=4.  $4\times10^3$ であった。

### 【0048】 実施例3

実施例1と同様の合成装置を用い、原料投入口よりMD I125gとCTB (宇部興産(株) から市販されてい る、末端カルボキシル基の液状ポリブタジエン [商 標]) 48gを仕込み、130℃で5時間反応させたと ころ、【Rスペクトルで1640cm-1にアミドの吸収 が観測された。その後、THF500gと3-メチルー 40 1-フェニルー2-ホスホレン-1-オキシド0.25 gを添加し、75℃にて4.5時間カルボジイミド化反 応を行った。IRスペクトルを測定したところ、211 0 c m<sup>-1</sup>にカルボジイミドの吸収が観測された(図2に 示す)。反応終了後、系を冷却し、溶液温度が10℃に なった時点で、アセトン1000gを添加し、更に冷却 ・撹拌を行ったところ、スラリーが得られた。得られた スラリーを濾過し、固形分を乳鉢で軽く解した後、減圧 下70℃にて5時間乾燥させ、白色粉末を得た。この粉

の共重合体は、式 (1) においてX=アミド結合、p= 25、q=1、r=0のものであると考えられた。更 に、この共重合体の数平均分子量を測定したところ、M  $n=4.6\times10^3$  であった。

#### 【0049】実施例4

実施例3において、CTBの使用量を24gとしたこと 以外は、すべて実施例3と同様に行った。得られた共重 合体は、式 (1) においてX=アミド結合、p=50、 q=1、r=0のものであると考えられた。更に、この 共重合体の数平均分子量を測定したところ、Mn=4.  $4 \times 10^3$  であった。

#### 【0050】実施例5

実施例1と同様の合成装置を用い、原料投入口よりMD 【300gとTL-20 (クラレ (株) 製の両末端水酸 基の液状ポリイソプレン [商標]) 22.4gを仕込 み、100℃で4.5時間反応させ、IRスペクトルを 測定したところ、1730cm<sup>-1</sup>にウレタンの吸収が観 測された。その後、THF700gと3-メチル-1-フェニルー2ーホスホレン-1-オキシド0.6gを加 え、70℃で3時間カルボジイミド化反応を行った。 I Rスペクトルを測定したところ、2110cm<sup>-1</sup>にカル ボジイミドの吸収が観測された(図3に示す)。反応終 了後、系を冷却し、溶液温度が10℃になった時点でn ーヘキサン530gを添加し、更に冷却下にて撹拌を続 けたところ、スラリーが得られた。得られたスラリーを 濾過し、固形分を乳鉢で軽く解した後、減圧下70℃に て 5 時間乾燥させ、白色粉末を得た。この粉末のDSC で測定した融点は133℃であった。得られた共重合体 は、式(1)においてX=ウレタン結合、p=50、q=1、r=0のものであると考えられた。更に、この共 重合体の数平均分子量を測定したところ、Mn=4.0 ×10<sup>3</sup>であった。

### 【0051】実施例6

実施例1と同様の合成装置を用い、原料投入口よりMD I300gとTH-21 (クラレ (株) 製の両末端水酸 基の液状水添ポリイソプレン [商標] ) 32.4gを仕 込み、100℃で3.5時間反応させ、IRスペクトル を測定したところ、1730cm<sup>-1</sup>にウレタンの吸収が 観測された。その後、THF1000gと3-メチルー 1-フェニルー2-ホスホレン-1-オキシド0.6g を加え、70℃で4.5時間カルボジイミド化反応を行 った。 IRスペクトルを測定したところ、2110 cm -1にカルボジイミドの吸収が観測された(図4に示 す)。反応終了後、系を冷却し、溶液温度が10℃にな った時点でn-ヘキサン1000gを添加し、更に冷却 下にて撹拌を続けたところ、スラリーが得られた。得ら れたスラリーを濾過し、固形分を乳鉢で軽く解した後、 減圧下70℃にて5時間乾燥させ、白色粉末を得た。こ の粉末のDSCで測定した融点は126℃であった。得 末のDSCで測定した融点は132℃であった。又、こ 50 られた共重合体は、式 (1) においてX=ウレタン結

合、p=40、q=1、r=0のものであると考えられた。更に、この共重合体の数平均分子量を測定したところ、Mn=4.  $2\times10^3$ であった。

### 【0052】 実施例7

【 0 0 5 3 】比較例 1 (ポリカルボジイミド粉末の合成)

【0054】比較例2 (ポリカルボジイミド [共重合体]) 粉末の合成)

実施例1と同様の合成装置を用い、原料投入口よりMD I400gとTHF540gを仕込み、ここへ1,4-ジアミノブタン14.1gを200gのTHFに溶解させた溶液を滴下添加し、3時間ウレア化反応を行った後、3-メチルー1-フェニルー2-ホスホレン-1-\*

\*オキシド0.8gを添加し、70℃にて4.5時間カルボジイミド化反応を行った。反応終了後、系を冷却し、溶液温度が10℃になった時点で酢酸エチル1000gを添加し、更に冷却下にて撹拌を続けたところ、スラリーが得られた。得られたスラリーを濾過し、固形分を乳鉢で軽く解した後、減圧下70℃にて5時間乾燥させ、白色粉末を得た。この共重合体の数平均分子量を測定したところ、 $Mn=3.9\times10^3$ であった。

12

【0055】ポリカルボジイミド共重合体の熱成形性の評価(JIS K6911 5.3.2準拠)

ポリカルボジイミド共重合体粉末の熱成形性を評価するために、加熱加圧時におけるポリカルボジイミド共重合体の流れ性を以下のようにして測定した。まず、盤面温度155℃のプレス盤面上に、15cm角のテフロングラスシートを1枚敷いた。そして、このシートのほぼ中央に直径3.4cmの金属製の円筒を1つ置き、この円筒の中へ実施例及び比較例で製造したポリマーの粉末

1.0gを入れ、その後この円筒を静かに取り除いた (粉末は円錐状になる)。次いで、この粉末の上に15cm角のテフロングラスシートを1枚置き、1.2tの力で30秒間、この粉末をプレスした。そして、得られたフィルムの光沢部分(透明部分)の長径及び短径を測定し、その平均値を流れ性とした。

【0056】又、実施例及び比較例で得られた粉末0.6~1.0gを用い、上記と同様な方法で熱プレスして厚さ0.2mmのフィルムを作成し、これを $180^\circ$ 曲げた時、フィルムに割れが生じるかどうかを観察し、得られたフィルムの屈曲性とした。これらの結果を表1に示した。

30 【0057】更に、得られたポリカルボジイミド共重合体が、加熱下で発泡したり膨れたりしないことを確認するため、上記方法で得られたフィルムを盤面温度200℃の熱盤上に無加圧で30分間置き、フィルムの性状を目視で確認した。結果を表1に示した。

[0058]

【表 1 】

	実施例							比較例	
	1	2	3	4	5	6	1	2	
巯ネւ(mm)	52	69	65	70	76	64	48	_ D	
屈曲性。	0	0	0	0	0	0	0	×	
膨れ等	なし	なし	なし	なし	なし	なし	なし	測定不可	

1) 白色不透明の板状物となり、流れ性を測定することができなかった (これ以外はフィルム化した。)。

2) ○: 割れ無し ×: 割れた

【0059】上記と同じ方法で、盤面温度のみを変えた場合のフィルム成形性を、実施例5及び比較例1のポリカルボジイミド共重合体について評価し、最低成形温度 50

を確認した。結果を表2に示した。

[0060]

【表2】

		盤面温度(℃)			
		120	130	140	
実施例5	フィルム成形性 <sup>D</sup>	Δ.	0	0	
	屈曲性 <sup>2</sup>	0	0	0	
	流れ(mm)	49	51	58	
比較例1	フィルム性成形		×	×	
	、屈曲性		×	Δ	
	₩t(mm)		想定不可	測定不可	

1) 〇:フィルム成形可能

△:フィルム成形は可能であるが、フィルムの透明度は若干下がる

×:フィルム成形不可(白色不透明の板状になる)

2) 〇:割れ無し △:一部割れた ×:完全に割れた

# [0061]

【発明の効果】表1から明らかなように、本発明のポリ カルボジイミド共重合体は、比較的剛直なカルボジイミ 20 価値は極めて高い。 ド主鎖中に、屈曲性に富む多官能液状ゴム構造を導入す ることで、その流れ性が向上し、従って従来のポリカル ボジイミド樹脂より熱成形性が良く、且つ、このポリカ ルボジイミド樹脂共重合体から得られたフィルムは、屈 曲性に富み、膨れや発泡もないものである。

【0062】又、表2から明らかなように、本発明のポ リカルボジイミド共重合体は、従来のポリカルボジイミ ド樹脂では成形し得なかった低温域でもフィルムに成形 することが可能である。

【0063】更に、本発明のポリカルボジイミド共重合 30

体の製造方法は、簡便に上記ポリカルボジイミド共重合 体を製造することができ、従って本発明の産業上の利用

14

# 【図面の簡単な説明】

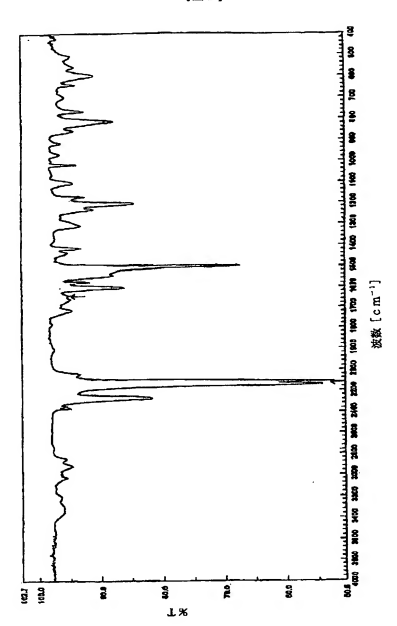
【図1】実施例1で製造したポリカルボジイミド共重合 体のIRスペクトルである。

【図2】実施例3で製造したポリカルボジイミド共重合 体のIRスペクトルである。

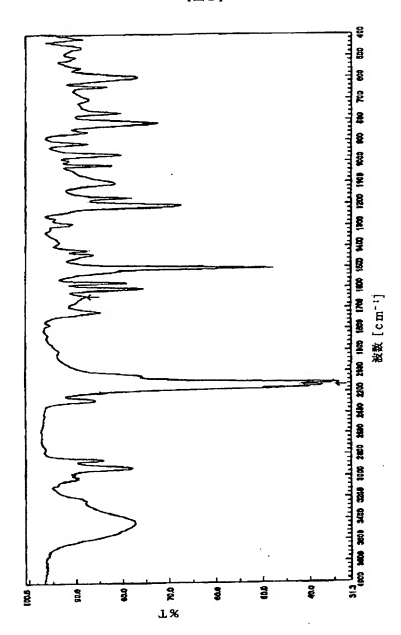
【図3】実施例5で製造したポリカルボジイミド共重合 体のIRスペクトルである。

【図4】実施例6で製造したポリカルボジイミド共重合 体のIRスペクトルである。

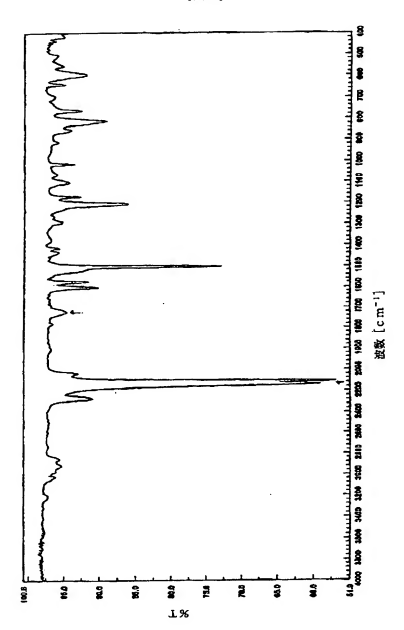




[図2]







【図4】

